



भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण
EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (i)
PART II—Section 3—Sub-section (i)

प्राधिकार से प्रकाशित

PUBLISHED BY AUTHORITY

सं० 27]
No. 27]

नई दिल्ली, बृहस्पतिवार, जनवरी 25, 1979/माघ 5, 1900
NEW DELHI, THURSDAY, JANUARY 25, 1979/MAGHA 5, 1900

इस भाग में भिन्न पृष्ठ संख्या दी जाती है जिससे कि यह असंग्रह संकलन के रूप में रखा जा सके
Separate paging is given to this Part in order that it may be filed as a separate compilation.

स्वास्थ्य और परिवार कल्याण मंत्रालय
(स्वास्थ्य विभाग)

अधिसूचना

नई दिल्ली, 25 जनवरी, 1978

सां०का०नि० 42(अ)—श्रीषधि और प्रसाधन सामग्री नियम, 1945 में और संशोधन करने के लिए कतिपय नियमों का प्रारूप श्रीषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 (1940 का 23) की धारा 12, 18 और 33 की अपेक्षानुसार भारत सरकार के स्वास्थ्य और परिवार कल्याण मंत्रालय (स्वास्थ्य विभाग) की अधिसूचना सं० सां०का०नि० 124 (असा०) तारीख 24 मार्च, 1977 के अन्तर्गत, भारत के राजपत्र असाधारण, भाग 2, खण्ड 3, उपखण्ड (i), तारीख 24 मार्च, 1977 के पृष्ठ 425 से 433 पर प्रकाशित किया गया था, और उस तारीख से, जिसको उक्त अधिसूचना वाले राजपत्र की प्रतियां जनता को उपलब्ध कराई गई थीं, 90 दिन की समाप्ति के पूर्व उन सभी व्यक्तियों से आशेष और धुसाव मांगे गए थे, जिनके उनसे प्रभावित होने की संभावना थी;

और उक्त राजपत्र 7 अप्रैल, 1977 को जनता को उपलब्ध करा दिया गया था;

और केन्द्रीय सरकार ने उक्त प्रारूप की बाबत प्राप्त आशेषों और सुझावों पर विचार कर लिया है;

अतः, अब, केन्द्रीय सरकार, उक्त अधिनियम की धारा 12, 18 और 33 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, श्रीषधि तकनीकी सलाहकार बोर्ड से परामर्श करने के पश्चात् श्रीषधि और प्रसाधन सामग्री नियम

1945 में और संशोधन करने के लिए निम्नलिखित नियम बनाती है, अर्थात् :—

1. (1) इन नियमों का नाम श्रीषधि और प्रसाधन सामग्री (पहला संशोधन) नियम, 1979 है।

(2) ये राजपत्र में प्रकाशन की तारीख को प्रवृत्त होंगे।

2. श्रीषधि और प्रसाधन सामग्री नियम, 1945 में,—

(1) नियम 62ख के पश्चात् निम्नलिखित नियम अन्तःस्थापित किया जाएगा, अर्थात् :—

“62 ग—श्रीषधियों को मोटर यान पर से थोक बेचने या वितरित करने के लिए अनुज्ञप्ति का आवेदन :—

(1) श्रीषधियों को मोटर यान पर से थोक बेचने या वितरित करने के लिए अनुज्ञप्ति के अनुदान या नवीकरण के लिए आवेदन, प्रारूप 19-कक में, अनुज्ञप्ति प्राधिकारी को, बीस रुपये फीस के साथ दिया जाएगा :

परन्तु यदि कोई आवेदक, अनुज्ञप्ति की समाप्ति के पश्चात्, परन्तु ऐसी समाप्ति के छह मास के भीतर, उसके नवीकरण के लिए आवेदन करता है तो ऐसी अनुज्ञप्ति के नवीकरण के लिए संवेद्य फीस बीस रुपये होगी और साथ ही (+) प्रतिमास या उसके भाग के लिए बीस रुपये की दर से प्रतिरिक्त फीस भी बेनी होगी।

(2) इस नियम के अधीन जारी की गई अनुज्ञप्ति की दूसरी प्रति के लिए यदि मूल प्रति विरहित हो जाती है, खत हो जाती है या चोरी जाती है तो पांच रुपये फीस का संवाय किया जाएगा।

"62 ब—श्रीषधियों को मोटर यान पर से थोक बेचने या वितरित करने के लिए अनुज्ञप्तियों के प्ररूप :—

(1) अनुसूची ग और अनुसूची ग (1) में विनिर्दिष्ट श्रीषधियों से भिन्न श्रीषधियां मोटरयान पर से थोक बेचने या वितरित करने के लिए अनुज्ञप्ति प्ररूप 20ख में और अनुसूची ग और अनुसूची ब (1) में विनिर्दिष्ट श्रीषधियों के लिए प्ररूप 21ख में जारी की जाएगी :

परन्तु ऐसी अनुज्ञप्ति उस बसा से अपेक्षित नहीं होगी जहाँ, श्रीषधियों के परिवहन या वितरण के लिए कोई लोक वाहन या किराये का यान प्रयोग में लाया जा रहा हो"।

(2) नियम 63क के पश्चात् निम्नलिखित नियम अन्तः स्थापित किया जाएगा, अर्थात् :—

"63ग—अनुज्ञप्ति के नवीकरण का प्रमाणपत्र—प्ररूप 20खख या प्ररूप 21खख में अनुज्ञप्ति के नवीकरण का प्रमाणपत्र, प्ररूप 21ग में जारी किया जाएगा";

(3) अनुसूची क में,—

(क) प्ररूप 19क के पश्चात् निम्नलिखित प्ररूप अन्तः स्थापित किए जाएंगे, अर्थात् :—

"प्ररूप 19कक

(नियम 62ग देखिए)

मोटर यान पर से श्रीषधियां थोक बेचने या वितरित करने के लिए अनुज्ञप्ति देने या उसके नवीकरण के लिए आवेदन ।

1. का/कि मैं/हम

..... श्रीषधि और प्रसाधन-सामग्री नियम, 1945 की अनुसूची ग और अनुसूची ग (1) में विनिर्दिष्ट श्रीषधियों, और/या अनुसूची ग और अनुसूची ग (1) में विनिर्दिष्ट श्रीषधियों से भिन्न श्रीषधियों को, मोटर यान अधिनियम, 1939 के अधीन समनुविष्ट रजिस्ट्रीकरण सं० वाले यान पर से थोक बेचने या वितरित करने की अनुज्ञप्ति के लिए आवेदन करता हूँ/करते हैं ।

2. बेची जाने/वितरित की जाने वाली श्रीषधियों के प्रवर्ग

..... ।

3. स्पष्ट फीस लेखा सीधे के अन्तर्गत सरकार के नाम जमा कर दी गई है ।

*4. ऊपर निर्दिष्ट मोटरयान में अनुसूची ग और अनुसूची ग (1) में विनिर्दिष्ट श्रीषधियों के संचारण के लिए संचारण स्थान की विनिर्दिष्टियां ।

तारीख हस्ताक्षर"

*यदि अपेक्षित न हो तो काट दीजिए ।

(ख) "प्ररूप 20ख" के पश्चात्, निम्नलिखित प्ररूप अन्तः स्थापित किया जाएगा, अर्थात् :—

"प्ररूप 20 खख

(नियम 62-ब देखिए)

श्रीषधि और प्रसाधन-सामग्री नियम, 1945 की अनुसूची ग और अनुसूची ग (1) में विनिर्दिष्ट श्रीषधियों से भिन्न श्रीषधियां मोटर यान पर से थोक बेचने या वितरित करने के लिए अनुज्ञप्ति ।

1. को, नीचे विनिर्दिष्ट सर्तों और श्रीषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 तथा तबचीन बनाए गए

नियमों के उपबन्धों के अधीन रहते हुए, अनुसूची ग और अनुसूची ग (1) में, विनिर्दिष्ट श्रीषधियों से भिन्न श्रीषधियों को, मोटर यान अधिनियम, 1939 के अधीन समनुविष्ट रजिस्ट्रीकरण सं० वाले यान पर से थोक बेचने या वितरित करने के लिए, अनुज्ञप्ति किया जाता है ।

2. अनुज्ञप्ति से तक प्रवृत्त रहेंगे ।

3. श्रीषधियों के प्रवर्ग तारीख

अनुज्ञप्ति सं०

अनुज्ञापन प्राधिकारी

अनुज्ञप्ति की सर्तें

1. यह अनुज्ञप्ति यान में किसी प्रमुख स्थान पर प्रदर्शित की जाएगी ।

2. अनुज्ञप्तिधारी श्रीषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 के तदधीन बनाए गए तत्सम्य प्रवृत्त नियमों के उपबन्धों का अनुपालन करेगा ।

3. (1) कोई भी श्रीषधि तब तक थोक बेची या वितरित नहीं की जाएगी, जब तक ऐसी श्रीषधि सम्यक् रूप से अनुज्ञप्ति किसी व्यवहारी या सम्यक् रूप से अनुज्ञात विनिर्माता से, नकद या उधार पैसे पर न खरीदी गई हो ।

(2) कोई भी श्रीषधि ऐसे व्यक्ति को थोक या वितरण द्वारा नहीं बेची जाएगी, जिसके पास ऐसी श्रीषधि बेचने, उसका स्टॉक रखने, विक्रय हेतु उसे प्रदर्शित करने या वितरित करने के लिए अपेक्षित अनुज्ञप्ति न हो, परन्तु यह सर्त निम्नलिखित को कोई श्रीषधि बेचे जाने को लागू नहीं होगी,

(क) सरकार की ओर से क्रय करने वाला कोई अधिकारी या प्राधिकारी, या

(ख) अस्पताल या कोई चिकित्सा, शिक्षा या अनुसंधान संस्था, या रजिस्ट्रीकृत चिकित्सा व्यवसायी, जो उसे अपने रोगियों को प्रदाय करने के प्रयोजन के लिये खरीदे, या

(ग) पेयो; कन्फेशनरों, बिस्कुटों और अन्य चिकित्सा-वृत्त उत्पादों का विनिर्माता, जहाँ ऐसी श्रीषधि इन उत्पादों के प्रसंस्करण के लिये अपेक्षित हो ।

4. अनुज्ञप्तिधारी, इस अनुज्ञप्ति के अधीन कार्य करने वाली फर्म के गठन में कोई परिवर्तन होने की दशा में अनुज्ञापन प्राधिकारी को लिखित रूप में सूचित करेगा । जहाँ फर्म के गठन में कोई परिवर्तन बिना जाता है, वहाँ चालू अनुज्ञप्ति उस तारीख से, जिसको परिवर्तन हुआ हो, प्रभाव से अधिक तीन मास की अवधि के लिए विधिमानीय समझी जाएगी, जब तक कि इस बीच, परिवर्तित फर्म के नाम में अनुज्ञापन प्राधिकारी से नई अनुज्ञप्ति न ले ली गई हो ।

5. अनुज्ञप्तिधारी, इस अनुज्ञप्ति में विनिर्दिष्ट यान के स्वामित्व में कोई परिवर्तन होने की दशा में, अनुज्ञापन प्राधिकारी को, ऐसे परिवर्तन के सात दिन के भीतर, लिखित रूप में सूचित करेगा ।

(ग) प्ररूप 21 ख के पश्चात् निम्नलिखित प्ररूप अन्तःस्थापित किया जाएगा, अर्थात् :—

"प्ररूप 21 खख

(नियम 62ब देखिए)

श्रीषधि और प्रसाधन सामग्री नियम 1945 की अनुसूची ग और अनुसूची ग (1) में विनिर्दिष्ट श्रीषधियों को मोटर यान पर से थोक बेचने या वितरित करने के लिये अनुज्ञप्ति ।

1. को, नीचे उल्लिखित शर्तों और औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 तथा तद्धीन बनाए गए नियम के उपबंधों के अधीन अनुसूची ग और अनुसूची ग(1) में विनिर्दिष्ट औषधियों और मोटर यान अधिनियम, 1939 के अधीन समनुदिष्ट रजिस्ट्रिकरण सं० वाले यान पर से थोक बेचने या वितरित करने के लिए अनुज्ञप्ति किया जाता है।

2. यह अनुज्ञप्ति से तक प्रवृत्त रहेगी।

तारीख अनुज्ञप्ति सं०
अनुज्ञापन प्राधिकारी

अनुज्ञप्ति की शर्तें

1. यह अनुज्ञप्ति यान में किसी प्रमुख स्थान पर प्रदर्शित की जाएगी।
2. ऐसी कोई भी औषधि जिसे यह अनुज्ञप्ति लागू होती है, तब तक थोक बेची या वितरित नहीं की जाएगी जब तक ऐसी पूर्ववर्धियों जो अनुज्ञापन प्राधिकारी द्वारा समय-समय पर राजपत्र में प्रकाशित की जाएं, उस सम्पूर्ण अवधि में, जिसके दौरान वह अनुज्ञप्ति धारी के घरों में रखी हो न बरती गई हो।
3. यदि अनुज्ञप्तिधारी, अनुज्ञप्ति के चामू रहने के दौरान, अनुसूची ग और अनुसूची ग(1) में सूचीबद्ध अतिरिक्त प्रवर्गों की औषधियाँ जो इस अनुज्ञप्ति के अन्तर्गत न आती हों, थोक बेचना, या वितरित करना चाहता है, तो वह आवश्यक अनुज्ञा के लिये अनुज्ञापन प्राधिकारी को आवेदन करेगा। यह अनुज्ञप्ति उन प्रवर्गों की औषधियों को भी लागू समझी जाएगी, जिनकी बाबत ऐसी अनुज्ञा दी जाए। अनुज्ञापन प्राधिकारी द्वारा अनुज्ञप्ति पर इसे पृष्ठोक्त किया जायगा।

1. (1) कोई भी औषधि तब तक थोक बेची या वितरित नहीं की जाएगी जब तक ऐसी औषधि किसी सम्यक् रूप से अनुज्ञप्त विनिर्माता से नकल या उधार पक्षों पर न खरीदी गई हो।

(2) कोई भी औषधि ऐसे व्यक्ति को पुनर्विक्रय के प्रयोजन के लिये थोक बेचा या वितरित नहीं की जाएगी, जिसके पास ऐसा औषधि बेचने, उनका स्टॉक रखने या विक्रय हेतु उसे प्रदर्शित करने या विनिर्माण करने के लिए अनेकित अनुज्ञप्ति न हो।

परन्तु यह शर्त निम्नलिखित को कोई औषधि बेचे जाने को लागू नहीं होगी :

(क) सरकार को धार से कय करने वाला कोई अधिकारी या प्राधिकारी, या

(ख) अस्वास्थ्य या कोई चिकित्सालय, शिक्षा या अनुसंधान संस्था, या रजिस्ट्रिकृत चिकित्सा व्यावसायी, जो उसे अपने रोगियों को प्रदाय करने के लिये खरीदे, या

(ग) हार्डिडोजनकृत वनस्पति तेलों, पेयों कन्सेन्शनरी और अन्य चिकित्सा इतर उत्पादों का विनिर्माता, जहाँ ऐसी औषधि उनके उत्पादों के प्रसस्करण के लिये अनेकित हो।

5. अनुज्ञप्तिधारी, इस अनुज्ञप्ति के अधीन कार्य करने वाली फर्म के गठन में कोई परिवर्तन होने की दशा में अनुज्ञापन प्राधिकारी को लिखित रूप में सूचित करेगा, जहाँ फर्म के गठन में कोई परिवर्तन किया जाता है, वहाँ वाला अनुज्ञप्ति उस तारीख से, जिसका परिवर्तन हुआ हो, अधिक से अधिक तीन मास की अवधि के लिये विधिवान्य समझी जाएगी, जब तक कि इस बीच फर्म के नाम में अनुज्ञापन राजपत्र से नई अनुज्ञप्ति न ले ली गई हो।

6. अनुज्ञप्तिधारी, इस अनुज्ञप्ति में विनिर्दिष्ट यान के स्वामित्व में कोई परिवर्तन होने की दशा में, अनुज्ञापन प्राधिकारी को, ऐसे परिवर्तन के सात दिन के भीतर, लिखित रूप में सूचित करेगा।

(घ) प्ररूप 21 ग के पश्चात् निम्नलिखित प्ररूप प्रतिस्थापित किया जाएगा ;

“प्ररूप 21 ग

(नियम 63-ख देखिए)

मोटर यान पर से औषधि थोक बेचने या वितरित करने के लिए अनुज्ञप्ति के नवीकरण का प्रमाण पत्र।

अनुज्ञप्ति सं० और उसके जारी किए जाने की तारीख—

1. प्रमाणित किया जाता है कि मोटर यान अधिनियम, 1939 के अधीन समनुदिष्ट रजिस्ट्रिकरण सं० वाले यान पर से निम्नलिखित औषधियों के थोक बेचने या वितरित करने के लिए को को, प्ररूप 20 खख, या 21 खख में दी गई अनुज्ञप्ति सं० का से तक की अवधि के लिये नवीकरण कर दिया गया है।

2. औषधियों के प्रवर्ग

तारीख

अनुज्ञापन प्राधिकारी”

टी० बी० एन्टोनी, संयुक्त सचिव

MINISTRY OF HEALTH & FAMILY WELFARE

(Department of Health)

New Delhi, the 25th January, 1979

G.S.R. 42(E).—Whereas certain drafts further to amend the Drugs and Cosmetics Rules, 1945, were published, as required by Section 12, 18 and 33 of the Drugs and Cosmetics Act, 1940 (23 of 1940), at pages 425 to 433 of the Gazette of India Extraordinary Part II, Section 3, Sub-Section (i), dated the 24th March, 1977, under the notification of the Government of India in the Ministry of Health and Family Welfare (Department of Health) No. G.S.R. 124(E) dated the 24th March, 1977 inviting objections and suggestions from all persons likely to be affected thereby, before the expiry of 90 days from the date on which the copies of the Official Gazette containing the said notification were made available to the public;

And whereas copies of the said Gazette were made available to the Public on the 7th April, 1977.

And whereas the objections and suggestions received from the public on the said draft have been considered by the Central Government;

Now, therefore, in exercise of the powers conferred by sections 12, 18 and 33 of the said Act, the Central Government after consultation with the Drugs Technical Advisory Board, hereby made the following rules further to amend the Drugs and Cosmetics Rules, 1945, namely :—

1. (1) These rules may be called the Drugs and Cosmetics (First Amendment) Rules, 1970.

(2) They shall come into force on the date of their publication in the Official Gazette.

2. In the Drugs and Cosmetics Rules, 1945,—

(i) after rule 62B, the following rules shall be inserted, namely :—

“62C.—Application for licence to sell drugs by wholesale or to distribute the same from a motor vehicle :—

(1) Application for the grant or renewal of a licence to sell by wholesale or to distribute from a motor vehicle shall be made to the licensing authority in

Form 19-AA and shall be accompanied by a fee of rupees twenty :

Provided that if the applicant applies for the renewal of a licence after its expiry but within six months of such expiry, the fee payable for renewal of such licence shall be rupees twenty plus an additional fee at the rate of rupees twenty per month or part thereof.

(2) A fee of rupees five shall be paid for a duplicate copy of a licence issued under this rule, if the original is defaced, damaged or lost.

62D.—Form of licences to sell drugs by wholesale or distribute drugs from a motor vehicle :—

A licence shall be issued for sale by wholesale or for distribution from a motor vehicle of drugs other than those specified in Schedule C and Schedule C(1) in Form 20BB and of drugs specified in Schedule C and Schedule C(1) in Form 21BB :

Provided that such a licence shall not be required in a case where a public carrier or a hired vehicle is used for transportation or distribution of drug".

(ii) after rule 63A, the following rule shall be inserted, namely :—

"63B. Certificate of renewal of licence.—A certificate of renewal of a licence in Form 20BB or Form 21BB shall be issued in Form 21-CC";

(iii) in Schedule A,—

(a) after Form 19-A, the following forms shall be inserted, namely :—

"Form 19-AA

(See Rule 62C)

Application for grant or renewal of a licence to sell by wholesale or to distribute drugs from a motor vehicle :

1. I/We _____ of _____ hereby apply for licence to sell by wholesale or to distribute drugs specified in Schedule C and Schedule C(1) and/or drugs other than those specified in Schedule C and Schedule C(1) from the vehicle bearing registration No. _____ assigned under the Motor Vehicles Act, 1939.

2. Categories of drugs to be sold/distributed—

3. A fee of rupees _____ has been credited to Government under the head of account _____

*4. Particulars of the storage accommodation for the storage of drugs specified in Schedules C and C(1) on the vehicle referred to above.

Date _____ Signature _____"; ;

* Delete if not required.

(b) after "Form-20B", the following form shall be inserted, namely :—

"FORM 20-BB

(See rule 62-D)

Licence to sell by wholesale or to distribute drugs other than those specified in Schedule C and Schedule C(1) to the Drugs and Cosmetics Rules, 1945 from a motor vehicle.

1. _____ is hereby licensed to sell by wholesale, or to distribute drugs other than those specified in Schedule C and Schedule C(1) from the vehicle bearing registration No. _____ assigned under Motor Vehicles Act, 1939, subject to the conditions.

specified below and to the provisions of the Drugs and Cosmetics Act, 1940 and the Rules made thereunder.

2. The licence shall be in force from _____ to _____.

3. Categories of drugs... ..

Date _____ Licence No. _____
Licensing Authority.

Conditions of Licence

1. This licence shall be displayed in a prominent place on the vehicle.

2. The licensee shall comply with the provisions of the Drugs and Cosmetics Act, 1940 and the Rules made thereunder for the time being in force.

3. (i) No drug shall be sold by wholesale or distributed unless such drug is purchased under a cash or credit memo from a duly licensed dealer or a duly licensed manufacturer.

(ii) No sale by wholesale or distribution of any drug shall be made to a person not holding the requisite licence to sell, stock, or exhibit for sale or distribute the drug ;

Provided that this condition shall not apply to the sale of any drug to :—

(a) an officer or authority purchasing on behalf of the Government, or

(b) a hospital, medical, educational or research institution or a registered medical practitioner for the purpose of supply to his patients, or

(c) a manufacturer of beverages, confectionary, biscuits and other non-medical products, where such drugs are required for processing these products.

4. The licensee shall inform the Licensing Authority in writing in the event of any change in the constitution of the firm operating under the licence. Where any change in the constitution of the firm takes place, the current licence shall be deemed to be valid for a maximum period of three months from the date on which the change takes place unless, in the meantime, a fresh licence has been taken from the Licensing Authority in the name of the firm with the changed constitution.

5. The licensee shall inform the Licensing Authority in writing in the event of any change in Ownership of the vehicle specified in this licence within seven days of such change". ;

(c) After Form 21-B, the following form shall be inserted, namely :—

"FORM 21-BB

(See rule 62D)

Licence to sell by wholesale or to distribute drugs specified in Schedule C and Schedule C(1) to the Drugs and Cosmetics Rules, 1945 from a motor vehicle.

1. _____ is hereby licensed to sell by wholesale, or to distribute drugs specified in Schedule C and Schedule C(1) from the vehicle bearing registration No. _____ assigned under Motor Vehicles Act, 1939, subject to the conditions specified below and to the provisions of the Drugs and Cosmetics Act, 1940 and the rules made thereunder.

2. The licence shall be in force from _____ to _____.

3. Categories of drugs

Date _____ Licence No. _____
Licensing Authority.

1. This licence shall be displayed in a prominent place on the vehicle.

2. No drug to which this licence applies shall be sold by wholesale or distributed unless the precautions as are published by the Licensing Authority from time to time in the Official Gazette have been observed throughout the period during which it has been in the possession of the licensee.

3. If the licensee wants to sell by wholesale or distribute during the currency of the licence, additional categories of drugs listed in Schedule C and Schedule C(1) not included in this licence, he shall apply to the Licensing Authority for necessary permission. This licence shall be deemed to extend to the categories of drugs in respect of which such permission is given. This shall be endorsed on the licence by the Licensing Authority.

4. (i) No drug shall be sold by wholesale or distributed unless such drug is purchased under a cash or credit memo form a duly licensed manufacture.

(ii) No sale by wholesale or distribution of any drug shall be made for the purpose of resale to a person, not holding the requisite licence to sell, stock or exhibit for sale or distribute the drug;

Provided that this condition shall not apply to the sale of any drug to :—

- (a) an officer or authority purchasing on behalf of the Government, or
- (b) a hospital, medical, educational or research institution or a registered medical practitioner for the purpose of supply to his patients, or
- (c) a manufacturer of hydrogenated vegetable oils, beverages, confectionary and other non-medical products, where such drugs are required for processing their products.

5. The licensee shall inform the Licensing Authority in writing in the event of any change in the constitution of the firm operating under the licence. Where any change in

the constitution of the firm takes place, the current licence shall be deemed to be valid for a maximum period of three months from the date on which the change taken place unless, in the meantime, a fresh licence has been taken from the Licensing Authority in the name of the firm with the changed constitution.

6. The licensee shall inform the Licensing Authority in writing in the event of any change in the ownership of the vehicle specified in this licence within seven days of such change";

(d) after "Form 21-C", the following form shall be substituted namely:—

"FORM 21-CC

(See rule 63-B)

Certificate of renewal of licence to sell by wholesale or to distribute drugs from a motor vehicle.

Number of licence and date of issue_____

1. Certified that licence No._____in Form 20-BB or Form 21-BB granted on the_____to_____for sale by wholesale or distribution of the following drugs from the vehicle bearing registration No._____assigned under the Motor Vehicles Act, 1939 has been renewed for a period from_____to_____.

2. Categories of the drugs :

Date_____

Licensing Authority"

T. V. ANTONY, Jt. Secy.

